

Rec'd PCT/PTO 11 MAR 2005 PCT/FR 03 / 027 15 10/527665

BEC'D 2 8 NOV 2003

# BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

### COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

> 2 9 SEP. 2003 Fait à Paris, le

DOCUMENT DE PRIORITÉ

PRÉSENTÉ OU TRANSMIS CONFORMÉMENT À LA RÈGLE 17.1.a) OU b)

BEST AVAILABLE COPY



#### REFACT D.HACKING CERTIFICAT D'UTILITÉ Code de la propriété intellectuelle - L



#### REQUÊTE EN DÉLIVRANCE mage 1/2

A A			Code de la biobacte antoni	
NATIONAL DE LA PROPRIETE			REQUÊTE EN DÉLIVRANCE	12 PM
his, rue de Saint Pétersbourg			page 1/2	Part of the control
5800 Paris Cedex 08 Héphone : 33 (1) 53 04 53 04 Té	Micropin : 33 (1) 42 94 86 54			
Héphone : 33 (1) 53 04 55 04 16	accopio - de 1-7		Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire	DB 540 W / OLOBOL
The state of the s	Réservé à l'INPI			DATAIRE
REMISE DES PIÈCES			À QUI LA CORRESPONDANCE DOIT ÊTRE ADF	FOOFE
DATE	- 0000			1
UEU 13 SEP	1 2002		Cabinet REGIMBEAU	1
Nº D'ENREGISTREMENT PA	RIS B		Cabinet REGIVIDEAC	1
NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'INPI	0211416		20, rue de Chazelles	
DATE DE DÉPÔT ATTRIBUÉE		0000	75847 PARIS CEDEX 17	
PAR L'INPI	1 3 SEP.	ZUUZ	FRANCE	. 1
Vos références pour ce	THE RESERVE OF THE PARTY OF THE		1.	
. C. material (C)			CONTRACTOR OF THE PROPERTY OF	C. E. C.
	20360 NT	☐ N° attribué pa	ar l'INPI à la télécopie	- March 107 708
Confirmation d'un dép		Sec. 17 192.51 1.50	g 4 Esses autvantas	
NATURE DE LA DI	MANDE	Coches l'une de	S. d. ESSES SHAMMINGS	
Demande de brevet		×		
				-
Demande de certifi				
Demande divisionn	alre		a. 1 1 1:1	
1	Demande de brevet initiale	N°	Date	
8		N°	Date Lilia	<del>-</del>
ou demande o	le certificat d'utilite initiale			. 1
Transformation d'u	ine demande de		Date Lill	
hrovet européen	Demande de brevet initiale NTION (200 caractères ou	N°		1
DÉCLARATION	DE PRIORITÉ	Pays ou organ	isation N°	
		Date		
	U BÉNÉFICE DE	Pays ou organ	isation N°	1
LA DATE DE DI	EPÔT D'UNE	Date		1
DEMANDE AN	térieure française	Pays ou organ	nisation N°	1
		Date	a d'autres priorités, cochez la case et utilisez l'im	primé «Suite»
1		S'ii y	a d'autres priorités, cochez la case et utilis	
S ÖEMANDEUR	Coches l'une dos 2 cases	Perso	nne morale Personne physique	
Nom	A delication of the second	1		WENT ET DE
ou dénomination	ou dénomination sociale		TOIRE FRANCAIS DU FRACTIONNE	MENT ET DE
E .		LABUKA	HNOLOGIES	F 180 C 1 C 1 C 1 C 1 C 1 C 1 C 1 C 1 C 1 C
Prénoms		1		•
Forme juridique		GROUPE	MENT D'INTERET PUBLIC	Assertion of the Control
N° SIREN		18003614		
Code APE-NAF				
Damiel's	Rue		ctivité de Courtaboeuf - 3, avenue des Tropiques 9	1940 LES ULIS
Domicile		Zone d'a	ctivite de Laurisonem - 1, accument	
ou slège	Code postal et ville	- Lander	1	
Siege	Pays	FRANC		
Nationalité			and a state of the	
N° de téléphone (facultatif)		Français		
	ronique (facultatif)		to case at utilisez	'imprimé «Suite»
Autesse elec		S'il y	a plus d'un demandeur, cochez la case et utilisez	pérativement la 2000 par
1	COMMERCIAL PROPERTY OF THE PROPERTY OF THE PARTY OF THE P	THE PERSON NAMED IN	Rempiir Itti	RAIL PROPERTY AND ADDRESS OF THE PARTY OF TH

I a I nahor



Réservé à l'INPI

## BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTIL

#### REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 2/2



BR2

INISE DES PIECES ITE EU 13 SEF	PT 2002		
75 INPI P	0211416		DB 540 W / 0105/A
los références pour	ce dossier :	239864 NT	
facultalif)	THE RESERVE OF THE PARTY OF THE	239804 N1	
[] MANDATAINE (c)	(pallett)	Distriction of the second section of the second	THE SHEET OF CHARLES AND THE PARTY OF THE PA
Nom			
Prénom		•	
Cabinet ou Société		Cabinet REGIMBEAU	
N °de pouvoir per de lien contractue			
1		20, rue de Chazelles	
1	tue	20, the de Character	
-	Code postal et ville	75847 PARIS CEDEX 17	
1	Pays	01 44 29 35 00	į.
N° de téléphone	•	01 44 29 35 99	
Nº de télécopie :		info@regimbeau.fr	
Adresse électron		Cas In report the being necessary on the place of	recomes physicies
Mi incentent (8)		of the same of the	
	et les inventeurs	Oui  Non: Ears ce ces ramplir le formule	re de Désignation d'inventeur(s)
sont les mêmes		University you use to mande to be set	(v cc per division c. transformation)
Cataoni de l		The Carlotte of the Carlotte o	75.264.15
	Établissement immédiat ou établissement différe	N	
	ou erablissement differe	Uniquentent pour les personnes physiques e	Fectuarit elles-mêmas laur propre dépôt
1	onné de la redevance	Uniquament pour les parsonnes prosidues e	THE STATE OF THE S
	deux is market f	☐ Oui	
Į		Non	
RÉDUCTION C	DH YAUX	Uniquement your les personnes physique	es
DES REDEVAS		Paguise pour la première fois pour cette invention (juindre un aris de maringement)	
		Obtanue outérieurement à ce dépôt pour cette invention i joindre une copie de la	
		division il admission à l'assistance gratuite ou indiquer su référence). AG	
Si vous evez utilisă "imprimă «Sulta»,			The state of the s
indiquez le nombre de pages jointes		THE RESIDENCE AND ADDRESS OF THE PERSON OF T	VISA DE LA PRÉFECTURE
M SENATURE	DU DEFIANDEUR		OU DE LUMP
OU OU MANI	Dataire I <del>ijó du sigresaire) — —</del>		- A/-
(Non-et des	1		MX
	t /1 12	1.20.1	
	1-// 94	-1001	

5 La présente invention concerne un procédé pour mesurer l'activation d'une cellule effectrice appartenant au système immunitaire ou modifiée in vitro par un anticorps monoclonal (AcMo) ou polyclonal, caractérisé en ce qu'il comprend une mise en contact de cellules exprimant le récepteur CD16 dans un milieu réactionnel en présence de l'anticorps et de l'antigène dudit anticorps et une mesure de la quantité d'au moins une cytokine produite par la cellule exprimant le récepteur CD16.

L'immunothérapie à l'aide d'anticorps polyclonaux ou monoclonaux est en passe de devenir un des aspect les plus importants de la médecine. En revanche, les résultats obtenus lors d'essais cliniques apparaissent contrastés. En effet, il peut s'avérer que l'anticorps monoclonal ne soit pas suffisamment efficace. Aujourd'hui, la recherche s'oriente sur le fragment Fcy de l'immunoglobuline afin d'améliorer les propriétés des anticorps. A terme, cela devrait permettre l'obtention d'anticorps qui interagissent et activent les récepteurs des cellules effectrices (macrophage, lymphocyte T, H et NK).

15

L'activité biologique de certaines immunoglobulines G est dépendante de la structure des oligosaccharides présents sur la molécule, et notamment sur sa partie Fc. Les molécules IgG de toutes les sous-classes humaines et murines possèdent un Noligosaccharide fixé au domaine CH<sub>2</sub> de chaque chaîne lourde (au résidu Asn 297 pour les IgG humaines). L'influence de ce résidu glycannique sur la capacité de l'anticorps à interagir avec des molécules effectrices (Fc récepteurs et complément) a été démontrée. L'inhibition de glycosylation d'une IgG1 humaine, par culture en présence de Tunicamycine, provoque par exemple une diminution de 50 fois de l'affinité de cet anticorps pour le récepteur FcγRI présent sur les monocytes et macrophages (Leatherbarrow et al, 1985). La fixation au récepteur FcγRIII est également affectée par la perte de carbohydrates sur l'IgG, puisqu'il a été décrit qu'une IgG3 non

glycosylée est incapable d'induire une lyse de type ADCC par l'intermédiaire du récepteur FcyRIII des cellules NK (Lund et al, 1990).

Mais, au-delà de la présence nécessaire de ces résidus glycanniques, c'est plus précisément l'hétérogénéité de leur structure qui peut aboutir à des différences dans la capacité à engager des fonctions effectrices. Des profils de galactosylation variables en fonction des individus (IgG1 humaines sériques) ont été observés. Ces différences reflètent probablement des disparités dans l'activité des galactosyltransférases et autres enzymes entre les clones cellulaires de ces individus (Jefferis et al, 1990). Alors que cette hétérogénéité normale des processus post-traductionnels génère différentes glycoformes (même dans le cas d'anticorps monoclonaux), elle peut conduire à des structures atypiques associées à certains états pathologiques comme l'arthrite rhumatoïde, la maladie de Crohn, pour lesquelles une proportion importante de résidus agalactosylés a été mise en évidence (Parekh et al, 1985).

15

-20-

5

10

Devant la complexité posée par la relation existante entre les différentes structures glycanniques et l'activité des anticorps, il serait utile de pouvoir discriminer rapidement quels sont les anticorps efficaces et permettre ainsi de sélectionner des lignées cellulaires produisant des anticorps ayant une meilleur efficacité ou des propriétés spécifiques dans l'activation ou l'inhibition de certains composants du système immunitaire.

Dans la demande FR 0004685 du 12 avril 2000 (LFB), nous avions décrit un nouveau procédé de préparation d'un anticorps monoclonal capable d'activer les cellules effectrices exprimant le FcyRIII. Dans ce procédé, on teste des anticorps monoclonaux provenant d'hybridomes ou de lignées transfectées dans un mélange réactionnel comprenant les cellules cibles desdits anticorps, des cellules effectrices comprenant des cellules exprimant le FcyRIII et des IgG polyvalentes. Ainsi, on peut déterminer le pourcentage de lyse des cellules cibles et sélectionner des anticorps monoclonaux qui activent les cellules effectrices provoquant une lyse significative des cellules cibles

25

(activité ADCC de type FcγRIII). Par exemple, la partie Fab de l'anticorps anti-D va se fixer sur l'antigène Rhésus D porté par les hématies. Suite à cette fixation, sa partie Fc se fixe alors sur le récepteur Fc gamma RIII ou CD16 de la cellule effectrice (cellule NK). Ce « sandwich » induit la sécrétion de substances chimiques de type perforines qui vont lyser le globule rouge. Il s'agit donc d'une cytotoxicité cellulaire anticorps dépendante (CCDA) ou ADCC en anglais. Pour se rapprocher des conditions physiologiques, le test est effectué en présence d'immunoglobulines polyvalentes humaines.

Dans le cadre de l'invention, on a trouvé que la fixation d'un anticorps sur son ligand peut induire une activation de la cellule Jurkat transfectée CD16 induisant la sécrétion d'IL2. Une forte corrélation est observée entre la sécrétion d'IL2 par Jurkat CD16 et l'activité ADCC médiée par le CD16 des cellules effectrices.

L'invention propose l'utilisation du test jurkat CD16 par mesure d'IL2 sécrétée comme alternative aux tests ADCC, en particulier pour un suivi ou le criblage d'activité biologique d'anticorps à usage thérapeutique.

#### 20 Description

25

30

5

Ainsi, la présente invention se rapporte à un procédé pour mesurer l'activation d'une cellule effectrice appartenant au système immunitaire, transformée ou non, par un anticorps monoclonal (AcMo) ou polyclonal, caractérisé en ce qu'il comprend une mise en contact de cellules exprimant le récepteur CD16 dans un milieu réactionnel en présence de l'anticorps et de l'antigène dudit anticorps et une mesure de la quantité d'au moins une cytokine produite par la cellule exprimant le récepteur CD16.

En entend par cellule transformée, une cellule modifiée génétiquement de sorte à exprimer un récepteur, en particulier le récepteur CD16.

5

15

20

25

De préférence, on utilise une lignée Jurkat transfectée avec un vecteur d'expression codant pour le récepteur CD16 comme cellule effectrice. Cette lignée est particulièrement avantageuse car elle est immortalisée et se développe indéfiniment dans des milieux cultures.

Parmi les cytokines que l'on peut quantifier au moins une cytokine sélectionnée parmi IL-1, IL-2, IL-3, IL-4, IL-5, IL-6..., TNFa et IFNγ. On choisit avantageusement l'interleukine IL-2.

10 Le taux de cytokine produite est un marqueur d'activation ou d'inhibition des cellules effectrices.

De préférence le taux d'interleukine IL2 sécrétée reflète la qualité de l'anticorps fixé par le récepteur CD16 quant à son intégrité (fonction FC) et à son efficacité (site antigénique) de liaison à l'antigène. La mesure du taux d'IL2 est corrélée à une activité du type ADCC.

Dans un autre aspect, l'invention concerne un procédé pour évaluer l'efficacité d'un anticorps monoclonal ou polyclonal, caractérisé en ce qu'il comprend une mise en contact de cellules effectrice du système immunitaire, transformée ou non. exprimant le récepteur CD16 dans un milieu réactionnel en présence d'un anticorps et de l'antigène dudit anticorps et une mesure de la quantité d'au moins une cytokine produite par la cellule exprimant le récepteur CD16.

Ce procédé est particulièrement adapté pour évaluer l'efficacité d'un anticorps monoclonal ou polyclonal de spécificité anti-Rh D du globule rouge humain.

Dans un autre aspect, l'invention concerne un procédé pour évaluer la capacité d'une cellule à produire un anticorps monoclonal efficace, caractérisé en ce qu'il comprend une mise en contact de cellules effectrice du système immunitaire, transformée ou non,

30 exprimant le récepteur CD16 dans un milieu réactionnel en présence d'un anticorps et

de l'antigène dudit anticorps et une mesure de la quantité d'au moins une cytokine produite par la cellule exprimant le récepteur CD16.

Ce procédé peut être mise en œuvre pour des cellules utilisées pour la production 5 d'anticorps thérapeutiques, telles que CHO, YB2/0, les cellules lymphoblastoïdes humaines, les cellules d'insectes et les cellules de myélomes murines.

Ce procédé peut également être appliquée à l'évaluation de la production d'AcMo par des plantes transgéniques ou de mammifères transgéniques.

Dans un aspect complémentaire, l'invention vise un procédé pour évaluer l'efficacité et de l'intégrité d'anticorps polyclonaux après une étape ou plusieurs étape de purification, caractérisé en ce qu'il comprend une mise en contact de cellules effectrice du système immunitaire, transformée ou non, exprimant le récepteur CD16 dans un milieu réactionnel en présence de l'anticorps purifié et de l'antigène dudit anticorps et une mesure de la quantité d'au moins une cytokine produite par la cellule exprimant le récepteur CD16.

Les procédés décrits ci-dessus peuvent éventuellement être réalisés en présence 20 d'immunoglobulines humaines (IVIg).

A titre d'exemple, on sélectionnera les anticorps pour lesquels une augmentation supérieure à 100%, 250%, 500%, ou 1000% du taux de libération d'IL-2 est observée par rapport au contrôle en absence d'anticorps ou un anticorps donné comme référence négative.

L'invention vise également l'utilisation du procédé décrit ci-dessus pour sélectionner des anticorps efficace pour un traitement thérapeutique.

25

10

15

6

A l'inverse, l'invention vise également à évaluer la capacité de réponse des cellules effectrices du patient lorsqu'elles sont mises en présence d'un anticorps monoclonal ou polyclonal donné destiné à traiter le patient et qu'elles sont mises dans les conditions décrites de l'invention.

Légende

5

10

#### Figure 1 : Description du test ADCC CMN.

Les cellules mononuclées en présence de Tégéline (IVIg) sont incubées avec les anticorps anti-Rhésus D et des hématies Rhésus + (cible). Après une nuit à 37°C, on mesure la lyse des hématies par mesure de l'hémoglobine relarguée dans le milieu réactionnel.

### Figure 2: Description du test ADCC NK

15 Les cellules NK purifiées sont incubées avec les anticorps anti-Rhésus D et des hématies Rhésus + (cible). Après une nuit à 37°C, on mesure la lyse des hématies par mesure de l'hémoglobine relarguée dans le milieu réactionnel.

## Figure 3: Résultats ADCC NK et inhibition par l'anti-CD16 « 3G8 ».

20.

## Figure 4: Description du test Jurkat CD16.

Des cellules Jurkat CD16 sont mélangées avec différents anticorps anti-D en présence d'hématies rhésus + et de PMA. Après une nuit d'incubation, la libération d'IL-2 dans le surnageant est quantifiée par ELISA.

25

#### Figure 5 : Résultats du test Jurkat CD16.

Commentaires : les anticorps positifs en ADCC-NK induisent une sécrétion d'IL2 en présence de Jurkat CD16 et de leur cible.

### Exemple 1 : Test Jurkat CD16

#### Anticorps témoins :

Anticorps polyclonaux WinRho, anticorps monoclonal DF5-EBV, anticorps monoclonal DF5-YB2/0

#### Principe:

5

Ce test estime la capacité des anticorps anti-D à se fixer sur le récepteur CD16 (Fc gamma RIII) exprimé sur les cellules Jurkat CD16 et à induire la secrétion d'IL2.

Ce test consiste à mettre en contact en P96 : les anticorps anti-D, les hématies Rhésus 10 . positives traitées à la papaine, les cellules Jurkat CD16 et du PMA.

Après une nuit d'incubation à 37°C, on centrifuge les P96 et on dose dans le surnageant la quantité d'IL2 secrétée.

Mode opératoire

Matériel 15

Anticorps témoins positif: Poly-D WinRho, DF5 YB2/0.

文 20

Anticorps témoins négatifs : DF5

Hématies Rhésus positif

Cellules Jurkat CD16

Kit dosage IL2: Quantikine de chez R/D. 20

Methode

Traitement à la papaïne des hématies.

1ml de culot d'hématies incubé avec 1ml d'une solution de papaïne (1mg/ml) diluées en PBS incubée 10mn à 37°C. Puis 3 lavages en H2O-NaCl 0.15M.

Mélange réactionnel: 25

-Anticorps :  $50\mu l$  d'une dilution à 150 ng/ml en IMDM 5% SVF

-PMA 50µl d'une dilution à 40ng/ml en IMDM 5% SVF

-Hématies traitées à la papaïne. 50µl à 8 106/ml en IMDM 5% SVF

-Jurkat CD16. 50µl à 2x106/ml en IMDM 5% SVF

Incubation 1 nuit à 37°C 30

Puis centrifugation des plaques, prélèvement de 100µl de sumageants et dosage d'IL2 avec le kit commercial. lecture à 450nm.

On donne les valeurs (en pg/ml) sous forme d'histogramme pour chaque échantillon.

Exemple 2: Corrélation in vitro entre ADCC et libération d'IL-2 de Jurkat CD16.

Pour cette étude, 3 anticorps monoclonaux anti-D ont été comparés.

Mab DF5-EBV a été produit par des Lymphocytes B humain obtenus chez un donneur immunisé D-négatif et immortalisés par transformation avec EBV. Cet anticoprs a été utilisé comme contrôle négatif étant donné qu'il a été montré qu'il est incapable d'éliminer les globules rouges rhésus positifs de la circulation lors d'un essai clinique. L'anticorps monoclonal (Mab) DF5-YB2/0 a été obtenu en exprimant la séquence primaire de EBV-DF5 dans la lignée YB2/0. L'anticorps monoclonal R297 et d'autres anticorps recombinants ont également été exprimés dans YB2/0.

On a testé ces anticorps in vitro pour leur capacité à induire une lyse des globules rouges traités à la papaïne en utilisant des cellules PBL comme effecteur.

... 20 ... Tous les tests ont été effectués en présence d'immunoglobulines humaines (IVIg) de sorte à reconstituer les conditions physiologiques.

On pense que les IVIg se lient avec une haute affinité au FcgammaRI (CD64). Les deux Mab DF5-YB2/0 et R297 induisent une lyse des globules rouges à un niveau comparable à celui des anticorps WinRho. En revanche, le Mab DF5-EBV est complètement inefficace.

25 complètement inefficace.

5

10

15

1

Dans une deuxième série d'expérience, des cellules NK purifiées et des globules rouges non traités ont été utilisés comme effecteur et cibles respectivement. Après 5 heures d'incubation, les Mabs antiD-R297 et DF5-YB2/0 se sont montrés capables de

Dans ces deux expériences, la lyse des globules rouges a été inhibée par Mab 3G8 dirigé contre le FcgammaRIII (CD16).

Pris ensemble, ces résultats démontrent que l'ADCC provoquée par Mab R297 et Mab
5 DF5-YB2/0 implique le FcgammaRIII exprimé à la surface des cellules NK.

Dans le cadre de l'invention, une troisième série d'expériences a mis en valeur un test in vitro à l'aide de cellule Jurkat CD16 pour évaluer l'efficacité d'anticorps anti-D. Les Mab ont été incubés pendant la nuit avec des globules rouges rhésus positifs et des cellules Jurkat CD16. La libération d'IL-2 dans le surnageant à été évaluée par ELISA. Une forte corrélation entre l'ADCC et l'activation des cellules Jurkat a été observée, ce qui implique que ce test peut être utilisé pour faire la discrimination des Mabs anti-Den fonction de leur réactivité envers FcgammaRIII (CD16).

10

15 En conclusion, ces données montrent l'importance des modifications posttraductionnelles de la structure des anticorps pour leur activité ADCC spécifique du FegammaRIII. La libération de cytokines telles que IL-2 reflète cette activité.

:

#### REFERENCES

15

Jefferis, R., Lund, J., Mizutani, H., Nakagawa, H., Kawazoe, Y., Arata, Y. and Takahashi, N. A comparative study of the N-linked oligosaccharides structure of human IgG Subclass proteins. Biochem. J., 268: 529-537 (1990).

Leatherbarrow, R.J., Rademacher, T.W., Dwek, R.A., Woof, J.M., Clark, A., Burton, D.R., Richardson, N. and Feinstein, A. Effector functions of monoclonal aglycosylated mouse IgG2a; binding and activation of complement component C1 and interaction with human Fc receptor. Molec. Immun. 22, 407-415 (1985).

Lund, J., Tanaka, T., Takahashi, N., Sarmay, G., Arata, Y. and Jefferis, R. A protein structural change in aglycosylated IgG3 correlates with loss of hu Fcy RI and hu FcyRIII binding and/or activation. Molec. Immun. 27, 1145-1153 (1990).

Parekh, R.B., Dwek, R.A., Sutton, B.J., Fernandes, D.L., Leung, A., Stanworth, D., Rademacher, T.W., Mizuochi, T., Taniguchi, T., Matsuta, K., Takeuchi, F., Nagano, Y., Miyamoto, T. and Kobata, A. Asssociation of rheumatoid arthritis and primary osteoarthritis with changes in the glycosylation pattern of total serum IgG. Nature, 316 ; 452-457 (1985).

## REVENDICATIONS

- 1. Procédé pour mesurer l'activation d'une cellule effectrice appartenant au système immunitaire, transformée ou non, par un anticorps monoclonal (AcMo) ou polyclonal, caractérisé en ce qu'il comprend une mise en contact de cellules exprimant le récepteur CD16 dans un milieu réactionnel en présence de l'anticorps et de l'antigène dudit anticorps et une mesure de la quantité d'au moins une cytokine produite par la cellule exprimant le récepteur CD16.
  - 2. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que la cellule effectrice est une cellule Jurkat exprimant le récepteur CD16.
- 3. Procédé selon l'une des revendications 1 et 2, caractérisé en ce que l'on quantifie au moins une cytokine sélectionnée parmi IL-1, IL-2, IL-3, IL-4, IL-5, IL-6, TNFa et IFNy.
- 4. Procédé selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que l'on quantifie
   20 l'interleukine IL-2.
  - Procédé selon l'une des revendications 1 à 4, caractérisé en ce que le taux de cytokine produite est un marqueur d'activation ou d'inhibition des cellules effectrices.
- 6. Procédé selon l'une des revendications l à 5, caractérisé en ce que le taux d'interleukine IL2 sécrétée reflète la qualité de l'anticorps fixé par le récepteur CD16 quant à son intégrité (fonction FC) et à son efficacité (site antigénique) de liaison à l'antigène.

- Procédé selon l'une des revendications 1 à 6, caractérisé en ce que le taux d'interleukine IL2 sécrétée est corrélé à une activité du type ADCC.
- 8. Procédé pour évaluer l'efficacité d'un anticorps monoclonal ou polyclonal, caractérisé en ce qu'il comprend une mise en contact de cellules effectrice du système immunitaire exprimant le récepteur CD16 dans un milieu réactionnel en présence d'un anticorps et de l'antigène dudit anticorps et une mesure de la quantité d'au moins une cytokine produite par la cellule exprimant le récepteur CD16.

Ce procédé est particulièrement adapté pour évaluer l'efficacité d'un anticorps 10 monoclonal ou polyclonal de spécificité anti-Rh du globule rouge humain.

- 9. Procédé pour évaluer la capacité d'une cellule à produire un anticorps monoclonal efficace, caractérisé en ce qu'il comprend une mise en contact de cellules effectrice du système immunitaire, transformée ou non, exprimant le récepteur CD16 dans un milieu réactionnel en présence d'un anticorps et de l'antigène dudit anticorps et une mesure de la quantité d'au moins une cytokine produite par la cellule exprimant le récepteur CD16.
- 10. Procédé selon la revendication 9, caractérisé en ce que les cellules produisant des anticorps sont choisies parmi. CHO. YB2/0, les cellules lymphoblastoïdes humaines. les cellules d'insectes et les cellules de myélomes murines ou tout autre cellule d'expression.
- 11. Procédé pour évaluer l'efficacité et de l'intégrité d'anticorps polyclonaux après une étape ou plusieurs étape de purification, caractérisé en ce qu'il comprend une mise en contact de cellules effectrice du système immunitaire, transformée ou non, exprimant le récepteur CD16 dans un milieu réactionnel en présence de l'anticorps purifié et de l'antigène dudit anticorps et une mesure de la quantité d'au moins une cytokine produite par la cellule exprimant le récepteur CD16.

5

15

- 7. Procédé selon l'une des revendications 1 à 6, caractérisé en ce que le taux d'interleukine IL2 sécrétée est corrélé à une activité du type ADCC.
- 8. Procédé pour évaluer l'efficacité d'un anticorps monoclonal ou polyclonal, caractérisé en ce qu'il comprend une mise en contact de cellules effectrice du système immunitaire exprimant le récepteur CD16 dans un milieu réactionnel en présence d'un anticorps et de l'antigène dudit anticorps et une mesure de la quantité d'au moins une cytokine produite par la cellule exprimant le récepteur CD16.
- 9. Procédé selon la revendication 8 pour évaluer l'efficacité d'un anticorps monoclonal ou polyclonal de spécificité anti-Rh du globule rouge humain.
  - 10. Procédé pour évaluer la capacité d'une cellule à produire un anticorps monoclonal efficace, caractérisé en ce qu'il comprend une mise en contact de cellules effectrice du système immunitaire, transformée ou non, exprimant le récepteur CD16 dans un milieu réactionnel en présence d'un anticorps et de l'antigène dudit anticorps et une mesure de la quantité d'au moins une cytokine produite par la cellule exprimant le récepteur CD16.
- 20 11. Procédé selon la revendication 10, caractérisé en ce que les cellules produisant des anticorps sont choisies parmi CHO, YB2/0, les cellules lymphoblastoïdes humaines, les cellules d'insectes et les cellules de myélomes murines ou tout autre cellule d'expression.
- 25 12. Procédé pour évaluer l'efficacité et de l'intégrité d'anticorps polyclonaux après une étape ou plusieurs étape de purification, caractérisé en ce qu'il comprend une mise en contact de cellules effectrice du système immunitaire, transformée ou non, exprimant le récepteur CD16 dans un milieu réactionnel en présence de l'anticorps purifié et de l'antigène dudit anticorps et une mesure de la quantité d'au moins une cytokine produite par la cellule exprimant le récepteur CD16.

5

12. Procédé selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisé en ce que l'on sélectionne les anticorps pour lesquels une augmentation supérieure à 100%, 250%, 500%, ou 1000% du taux de libération d'IL-2 est observée par rapport au contrôle en absence d'anticorps ou en présence d'un anticorps donné comme référence négative.

13. Procédé selon l'une des revendications 1 à 12, caractérisé en ce que le mélange réactionnel comprend des d'immunoglobulines humaines (IVIg).

14. Utilisation du procédé selon l'une des revendications 1 à 13 pour évaluer la production d'AcMo par des plantes transgéniques ou de mammifères transgéniques.

15. Utilisation du procédé selon l'une des revendications 1 à 13 pour sélectionner des anticorps efficace pour un traitement thérapeutique.

15 16. Utilisation du procédé selon l'une des revendications 1 à 13 pour évaluer la capacité des cellules effectrices d'un patient en réponse à un anticorps monoclonal ou polyclonal approprié pour son traitement.

- 13. Procédé selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisé en ce que l'on sélectionne les anticorps pour lesquels une augmentation supérieure à 100%, 250%, 500%, ou 1000% du taux de libération d'IL-2 est observée par rapport au contrôle en absence d'anticorps ou en présence d'un anticorps donné comme référence négative.
- 14. Procédé selon l'une des revendications 1 à 13, caractérisé en ce que le mélange réactionnel comprend des d'immunoglobulines humaines (IVIg).
- 10 15. Utilisation du procédé selon l'une des revendications 1 à 14 pour évaluer la production d'AcMo par des plantes transgéniques ou de mammifères transgéniques.
  - 16. Utilisation du procédé selon l'une des revendications 1 à 14 pour sélectionner des anticorps efficace pour un traitement thérapeutique.
  - 17. Utilisation du procédé selon l'une des revendications 1 à 14 pour évaluer la capacité des cellules effectrices d'un patient en réponse à un anticorps monoclonal ou polyclonal approprié pour son traitement.

15 '

5

# ADCC CMN sur hématies

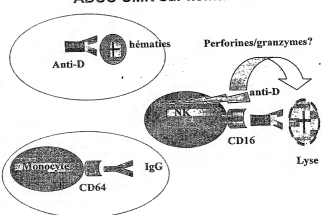


FIGURE 1

# ADCC NK sur hématies

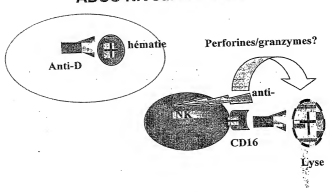


FIGURE 2

ADCC NK . Inhibition en presence de l'anti-CD16 : 3G8 Tox 324 02 015

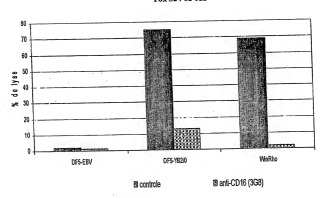


FIGURE 3

# Activation de Jurkat CD16 induite par un anti-Rhésus D et production d'IL2

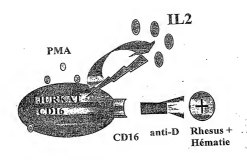


FIGURE 4

# Activation de Jurkat CD16 induite par un anti-Rhésus D et production d'IL2

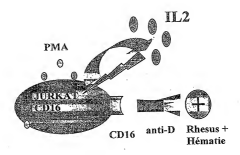


FIGURE 5



## BREVET D'IN



## CERTIFICAT D'UTILITÉ

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

#### DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis, rue de Saint Pétersbourg

75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86 54

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page Nº1...?...

(À fournir dans le cas où les demandeurs et les inventeurs ne sont pas les mêmes personnes) · Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire

DB 113 W / 270601

Vos références pour ce dossier (facultatif)	239864 NT			
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL	0211416			
The state of the s				

MESURE DE LA PRODUCTION DE CYTOKINES COMME MARQUEUR D'ACTIVATION DE CELLULES EFFECTRICES

#### LE(S) DEMANDEUR(S):

LABORATOIRE FRANCAIS DU FRACTIONNEMENT ET DES BIOTECHNOLOGIES : Zone d'activité de Courtaboeuf 3 avenue des Tropiques 91940 LES ULIS FRANCE - FRANCE

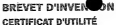
#### DESIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S):

Nom Nom		de ROMEUF Christophe
Prénoms		
Adresse	Rue ·	116, rue de la Bassée
	Code postal et ville	_5900 TILLE FR
Société d'a	ppartenance (facultalif)	
Nom		GAUCHER Christine
Prėnoms		
Adresse	Řue	32, rue des Mésanges
	Code postal et ville	59320 SEQUEDIN FR
Société d'a	ppartenance (facultatif)	
Nom		GLACET Arnaud
Prénoms		
Adresse	Rue	46 rue Ringot
	Code postal et ville	59147 GONDECOURT FR
Société d'a	appartenance (facultatif)	

S'il y a plus de trois inventeurs, utilisez plusieurs formulaires. Indiquez en haut à droite le N° de la page suivi du non

DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire)







Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire

DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis. rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86 54

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page No. . . . . (À fournir dans le cas où les demandeurs et les inventeurs ne sont pas les mêmes personnes)

DB 113 W / 270601

os références p	our ce dossier (facullatif)	`.·			
O'ENREGISTREMENT NATIONAL		: .			
TIPE DE L'INVENTION (200 caractères ou espaces maximum)					
		0211416			
	•				
encimp DP I	DRODUCTION DE CVT	OKINES COMME MARQUEUR D'ACTIVATION DE CELLULES EFFECTRICES.			
IESUKE DE LA	PRODUCTION DECIT	3.61.123.30.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1			
	<del> </del>				
E(S) DEMANDE	EUR(S):				
•					
ABORATOIR	E FRANCAIS DU FRACT	MONNEMENT ET DES BIOTECHNOLOGIES : Zone d'activité de Courtabocuf 3			
venue des Trop	iques 91940 LES ULIS FF	ANCE - FRANCE			
DESIGNE(NT) E	IN TANT QU'INVENTEUR	s):			
Nom Nom		·			
Prénoms					
<del></del>		DHAINAUT Frédéric			
Adresse	Rue				
	Code postal et ville	4. rue de Dourdan			
Société d'ap	partenance (facultatif)	91870 BOISSY LE SEC FR			
2 Nom		41			
Prénoms					
	Rue	BOUREL Dominique			
Adresse		1:			
	Code postal et ville	L 35 avenue/Germaine			
Société d'appartenance (facultatif)		59110 LA MADELBINE FR : 11			
S Nom					
Prénoms	<del></del>				
Adresse	Rue	1:111			
	Code postal et ville				
Société d'appartenance (facultatif)					
Cillus alua	do trois inventours utilises	olusieurs formulaires, Indiquez en haut à droite le N° de la page suivi du nombre de pages.			
DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S)					
QU DU MA		Norti 921169			
(Nom et qualité du signataire)					
		1: 1::.00.101			

## This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

#### BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

#### IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.